(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-70128

(43)公開日 平成7年(1995)3月14日

(51) Int. Cl. 6 C07D487/04 A61K 31/505 識別記号 庁内整理番号 7019-4C

FΙ

技術表示箇所

141 ABN

9454-4C

ABU

ABX

ACD

審査請求 未請求 請求項の数16 FD (全23頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平6-188893

(22)出願日

平成6年(1994)7月19日

(31)優先権主張番号 9315017.5

(32)優先日

1993年7月20日

(33)優先権主張国 イギリス (GB)

(71)出願人 594136402

ラボラトワール、グラクソ、ソシエテ、ア

LABORATORIES GLAXO

フランス国パリ、リュ、ビヌーズ、43

(72) 発明者 ベルナール、アンドレ、デュメートル

フランス国レ、ジュリ、アプニュ、デュ、 ケベック、25、ゼードアー、ド、クルタ プフ、ラボラトワール、グラクソ、ソシエ テ、アノニム、サントル、ド、ルシェルシ

ュ内

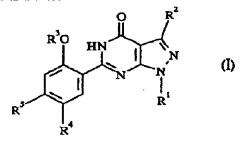
(74)代理人 弁理士 佐藤 一雄 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ピラゾロピリミジノン誘導体

(修正有)

【構成】 下記式(I)で表されるピラゾロ〔3,4d] ピリミジン-4-オン誘導体ならびにそれらの塩、 および溶媒和物。



〔式中、R¹はアリールメチル又はCı~。アルキル、 R^2 $d \times F \times L$, R^3 $d \times L$, R^4 $d \times L$ ロ、シアノ、Cı~。アルコキシなど、R⁵は水素又は Cı、。アルキルを表す〕

【効果】 上記化合物は、環状グアノシン3′、5′-リン酸塩特異性ホスホジエステラーゼ(cGMP特異性 PDE) の強力かつ選択的な抑制剤である。従って心臓 血管障害の治療を含むさまざまな治療分野に有用であ

る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(I)の化合物またはその塩、もしくは溶媒和物(例えば水和物)を、薬学的に許容される希釈剤またはキャリアーとともに含有してなる、安定、不安定および変異(プリンズメタル型)狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、腎不全、アテローム硬化症、血管開通性低下症状、末梢血管障害、発作、気管支炎、慢性喘息、アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、緑内障、または腸管運動障害により特徴づけられる疾患の治療に用いられる、医薬組成物。

【化1】

(上記式中、R'は、アリールメチルまたはC₁₋₁ アル 20 キルを表し、これらは一個以上のフッ素原子で置換され ていてもよく、R'は、メチルを表し、R'は、C... アルキルを表し、R'は、ニトロ、シアノ、C₁₋₁アル \exists \pm \flat , C (= X) NR⁶ R⁷, NR⁸ R⁹, (C H_{i}) R^{i} C (=Y) R^{i} $state C_{i}$ ruhtharpoonup T基またはアリール基で置換されていてもよいチエニル、 チアソリルおよび1, 2, 4-トリアソリルから選択さ れる複素5員環を表すか、またはR'が、一個以上のフ ッ素原子で置換されているアリールメチルまたはCiii アルキルである場合には、R'は水素を表してもよく、 R⁵ は、水素またはC₁, アルキルを表し、R⁶ は、水 素またはC.、アルキルを表し、R'は、水素、アミ ノ、ヒドロキシル、C..。アルキル、アリールまたはア リールC...アルキルを表し、R は、水素またはC ··· アルキルを表し、R'は、水素、C·· アルキル、 SO, R'', CO, R'', C (= NCN) SR'' stt C (= N C N) N R ' ¹ R ' ¹ を表し、R ' º は、水素または C... アルキルを表し、R'1は、一個以上のハロゲン原 子で置換されていてもよい C... アルキルを表すか、ま たはアリール、アリールCii、アルキル、チエニル、N R''R''またはCH, NR''R''を表すか、またはR'' および R''が一緒になって - A (CH,)。 - を表し、 R^{11} は、 C_{114} アルキル、アリールまたはアリールC... アルキルを表し、R'1は、水素またはC... アルキ ルを表し、R''は、水素、C...、アルキル、アリールま たはアリールC₁₁、アルキルを表すか、またはR¹¹およ び R''がそれらが結合している窒素原子と一緒になっ て、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C₁₋₁アル キルピペラジン環を形成し、R¹⁵は、水素またはC₁₋₁

て一A(CH、)。一を表し、R¹¹は、水素、C₁₁、アルキル、アリール、アリールC₁₁、アルキル、CO、R¹¹またはCH、CO、R¹¹を表すか、またはR¹¹およびR¹¹がそれらが結合している窒素原子と一緒になって、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C₁₁、アルキルとペラジン環を形成し、R¹¹は、水素またはC₁₁、アルキルを表し、R¹¹は、水素、C₁₁、アルキル、アリール、アリールC₁₁、アルキルまたはCOR¹¹を表すか、またはR¹¹およびR¹¹それらが結合しているが窒素原子と一緒になって、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C₁₁、アルキルピペラジン環を形成し、Aは、CH、またはC=Oを表し、mは、0または1を表し、nは、1、2または3を表し、Xは、SまたはNHを表すか、またはR¹がアミノを表す場合には、XはOを表してもよく、Yは、OまたはSを表す)

【請求項2】 R が C 、 アルキル基を表す、請求項1 に記載の医薬組成物。

【請求項3】 R^{3} が C_{1} ,アルキル基を表す、請求項1 または2に記載の組成物。

【請求項4】 R が窒素原子を介して残りの分子のベンゼン環と結合している基である、請求項1~3のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項 5】 R'がNHCOR''(ここでR''はメチル、p-7ルオロフェニル、2-チエニルまたはトリフルオロメチル)、NH、、NHSO、CH、、NHCO、CH、、NHCO、CH、、NHCO、Et、NHCONHEtまたはNHCSNHEtを表す、請求項4に記載の医薬組成物。 【請求項 6】 R'がメチルまたはアリールで置換されているチエニル環、チアゾリル環または1、2、4ートリアゾリル環である、請求項1~3のいずれか一項に記載の医薬組成物。

【請求項7】下記式(I)の化合物ならびにそれらの 塩、および溶媒和物(例えば水和物)。

【化2】

R''は、 C_{11} 、アルキル、アリールまたはアリールC (上記式中、R' は、アリールメチルまたは C_{11} 、アルキルを表し、R''は、水素または C_{11} 、アルキルを表し、これらは、一個以上のフッ素原子で置換されていてもよく、R' は、メチルを表し、R' は、R' は、R

れる複素5員環を表すか、またはR'が、一個以上のフ ッ素原子で置換されているアリールメチルまたはCL。 アルキルである場合には、R'は水素を表してもよく、 R⁵ は、水素またはC_{1.6} アルキルを表し、R⁶ は、水 素またはC...アルキルを表し、R'は、水素、アミ ノ、ヒドロキシル、C...アルキル、アリールまたはア リールC₁、アルキルを表し、R¹ は、水素またはC 、、アルキルを表し、R、は、水素、C、、アルキル、 SO, R'', CO, R'', C (= NCN) SR''stt C (=NCN) NR''R''を表し、R''は、水素または C...、アルキルを表し、R''は、一個以上のハロゲン原 子で置換されていてもよい C...、アルキルを表すか、ま たはアリール、アリールCLL、アルキル、チエニル、N R''R''またはCH, NR''R''を表すか、またはR'' および R''が一緒になって一A (CH,)。一を表し、 R''は、C₁₋₁ アルキル、アリールまたはアリールC 」、アルキルを表し、R¹³は、水素またはC₁、アルキ ルを表し、R''は、水素、C..., アルキル、アリールま たはアリール C1..、アルキルを表すか、または R13 およ び R''がそれらが結合している窒素原子と一緒になっ て、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C」、アル キルピペラジン環を形成し、R''は、水素またはC...。 アルキルを表すか、またはR'*およびR'*が一緒になっ T-A(CH,)。-を表し、R¹⁶は、水素、C₁₋₆ア ルキル、アリール、アリールC1-4、アルキル、CO1R ''またはCH, CO, R''を表すか、またはR''および R''それらが結合している窒素原子と一緒になって、モ ルホリン環、ピペラジン環またはN-Ci, アルキルピ ペラジン環を形成し、R''は、水素またはCiii アルキ ルを表し、R¹⁴は、水素、C₁₁、アルキル、アリール、 アリール C...、アルキルまたは COR''を表すか、また は R''および R''がそれらが結合している窒素原子と一 緒になって、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C ... アルキルピペラジン環を形成し、Aは、CH, また はC=Oを表し、mは、Oまたは1を表し、nは、1、 2または3を表し、Xは、SまたはNHを表すか、また はR'がアミノを表す場合には、XはOを表してもよ く、Yは、OまたはSを表すが、ただし、R'がCia アルキルを表し、かつ、R¹が水素を表す場合には、R ⁴はニトロまたはNH, を表すことはない)

【請求項8】R'がC.,,アルキル基を表す、請求項7 に記載の化合物。

【請求項9】 R' がC... アルキル基を表す、請求項7 または8に記載の化合物。

【請求項10】R'が窒素原子を介して残りの分子のペ ンゼン環と結合している基である、請求項7~9いずれ か一項に記載の化合物。

【請求項11】R' がNHCOR'' (基中、R''はメチ ル、p-フルオロフェニル、2-チエニルまたはトリフ ルオロメチル)、NH、、NHSO、CH、、NHCO 50 および溶媒和物(例えば水和物)。(式(I)中、R[']

, CH, , NHCO, Et, NHCONHEt schin HCSNHE tを表す、請求項10に記載の化合物。

【請求項12】R'がメチルまたはアリールで置換され ているチエニル環、チアゾリル環または1、2、4-ト リアゾリル環である、請求項7~9のいずれか一項に記 載の化合物。

【請求項13】下記式(Ia)の化合物ならびに生理学 的に許容されるそれらの塩、および溶媒和物(例えば水 和物)。

【化3】

(上記式中、R' はC」, アルキルを表し、R' はNH 20 COR''(R''はメチル、p-フルオロフェニル、2-**チエニルまたはトリフルオロメチル)、NHSO、CH** , 、NHCO, CH, 、NHCO, Et、NHCONH Et、NHCSNHEt、あるいはメチルまたはアリー ルで置換されているチエニル環、チアゾリル環または 1, 2, 4-トリアゾリル環を表す)

【請求項14】1、3-ジメチル-6-(2-プロポキ シ-5-アセトアミドフェニル)-1,5-ジヒドロピ ラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン、1-エチ ルー3-メチルー6- [2-プロポキシー5-(4-メ 30 チルー2-チアゾリル)フェニル]-1,5-ジヒドロ ピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン、1-エ チルー3-メチルー6-〔2-プロポキシー5-〔2-メチルー4ーチアゾリル)フェニル]-1,5ージヒド ロピラゾロ〔3、4-d〕ピリミジン-4-オン、1-エチルー3-メチルー6-〔2-プロポキシー5-〔2 - (3-ピリジル)-4-チアゾリル)フェニル〕-1. 5-ジヒドロピラゾロ (3. 4-d) ピリミジンー 4-オン、1, 3-ジメチル-6-〔2-プロポキシー 40 5-ジヒドロピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン-4-オン、1、3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-(3-フェニル-1, 2, 4-トリアゾール-5-イ ル) フェニル] -1, 5-ジヒドロピラゾロ〔3, 4d) ピリミジン-4-オン、1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-メタンスルホンアミドフェニ ル) -1. 5-ジヒドロピラゾロ〔3. 4-d〕ピリミ ジンー4ーオン、ならびに生理学的に許容されるそれら の塩、および溶媒和物(例えば水和物)。

【請求項15】式(I)の化合物ならびにそれらの塩、

は、C... アルキル、2, 2, 2-トリフルオロエチル またはベンジルを表し、R¹は、メチルを表し、R ¹ は、C₁ 、アルキルを表し、R¹ は、ニトロ、シア J, $C_{1.6}$, P μ J+ ν , C (= X) NR⁶ R⁷, NR⁸ R_1 , (CH_2) , NR^{1} C (=Y) R^{1} , $\sharp E$... アルキル基またはアリール基で置換されていてもよ いチアゾリルまたは1,2,4-トリアゾリルを表し、 R⁵ は、水素またはC₁₋₁ アルキルを表し、R⁶ は、水 素またはC₁₋₄ アルキルを表し、R⁷ は、水素、アミ ノ、ヒドロキシル、C... アルキル、アリールまたはア 10 リールC₁₋₁、アルキルを表し、R¹は、水素またはC ···、アルキルを表し、R'は、水素、C··、アルキル、 SO, R'', CO, R'', C (= NCN) SR'' \$\pi k C (= N C N) N R ' R ' を表し、R ' は、水素または C. アルキルを表し、R''は、一個以上のハロゲン原 子で置換されていてもよい C... アルキルを表すか、ま たはアリール、アリールC...アルキル、チエニル、N R''R''またはCH, NR''R''を表すか、またはR'' および R''が一緒になって-A(CH,)。-を表し、 R'' は、 $C_{i,j}$ アルキル、アリールまたはアリールC ... アルキルを表し、R¹³は、水素またはC₁₋₆ アルキ ルを表し、R¹⁴は、水素、C₁₁。アルキル、アリールま たはアリール C... アルキルを表すか、または R'コおよ びR' がそれらが結合している窒素原子と一緒になっ て、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C...アル キルピペラジン環を形成し、R¹¹は、水素またはC₁₋₆ アルキルを表すか、またはR'[®]およびR'[®]が一緒になっ T-A (CH,) - - を表し、R''は、水素、C - - ア ルキル、アリール、アリールC₁₋、アルキル、CO, R ''またはCH, CO, R''を表すか、またはR''および 30 R''それらが結合している窒素原子と一緒になって、モ ルホリン環、ピペラジン環またはN-C_{1.4} アルキルピ ペラジン環を形成し、R''は、水素またはC₁₋₆アルキ ルを表し、R¹は、水素、C₁、アルキル、アリール、 アリール C... アルキルまたは COR'' を表すか、また は R''および R''がそれらが結合している窒素原子と一 緒になって、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C ..., アルキルピペラジン環を形成し、Aは、CH, また はC=Oを表し、mは、0または1を表し、nは、1、 2または3を表し、Xは、SまたはNHを表すか、ある いはR'がアミノを表す場合には、XはOを表してもよ く、Yは、OまたはSを表すが、ただし、R'がC... アルキルを表し、かつ、R⁵が水素を表す場合には、R "はニトロまたはNH'を表すことはない)

【請求項16】請求項7に記載の式(I)の化合物、またはその塩もしくは溶媒和物の製造法であって、

(A) R^4 がニトロまたは $C_{1.4}$ アルコキシを表す化合物を得るために、下記式 (II) の化合物: 【化 4】

(上記式中、R'、R'、R' およびR' は請求項1で定義したものと同義であり、R' は二トロまたは C_{1-1} アルコキシであり、RはCNまたはCONH、である)を現化し、

(B)式(I)の化合物を式(I)の他の化合物に転換 し、または

(C) R'が反応性のある原子または基である式(I) の化合物を反応させて所望のR'基を導入し、

所望または適当ならば任意の工程として、方法(A)、(B)または(C)の後に塩の形成、または一つの塩から他の塩への転換をおこなう、製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の分野】本発明は、一連のピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン-4-オン誘導体、それらの製造方法、それらを含有する医薬組成物、およびそれらの治療剤としての用途に関する。特に本発明は、環状グアノシン3,5'--リン酸塩特異性ホスホジエステラーゼ(CGMP特異性PDE)に対する、強力かつ選択的な抑制剤であるピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン-4-オン誘導体に関する。これは、このような抑制が有益であると考えられる、心臓血管障害の治療を含むさまざまな治療分野で有用である。

[0002]

【発明の概要】したがって、第一の態様によれば、本発明は、治療に用いるための式(I)の化合物ならびにそれらの塩、および溶媒和物(例えば水和物)を提供する。

【化5】

(上記式中、R'は、アリールメチルまたはC..., アルキルを表し、これらは一個以上のフッ素原子で置換されていてもよく、R'は、メチルを表し、R'は、C..., アルキルを表し、R'は、ニトロ、シアノ、C..., アルコキシ、C(=X)NR'R'、NR'R'、(CH,),NR'C(=Y)R'、またはC..., アルキルをある。 基またはアリール基で置換されていてもよいチエニル、

チアゾリルおよび1, 2, 4-トリアゾリルから選択さ れる複素 5 員環を表すか、または R'が、一個以上のフ ッ素原子で置換されているアリールメチルまたはCit アルキルである場合には、R'は水素を表してもよく、 R^{s} は、水素または C_{l-s} アルキルを表し、 R^{l} は、水 素またはC₁₋₁ アルキルを表し、R¹ は、水素、アミ ノ、ヒドロキシル、C1-1 アルキル、アリールまたはア リールC₁,アルキルを表し、R[®]は、水素またはC 、アルキルを表し、R'は、水素、C」、アルキル、 SO, R'', CO, R'', C (= NCN) SR'' state 10 C (= N C N) N R ' R ' を表し、R ' は、水素または C:: アルキルを表し、R'は、一個以上のハロゲン原 子で置換されていてもよい C... アルキルを表すか、ま たはアリール、アリールC₁₁、アルキル、チエニル、N R''R''またはCH, NR''R''を表すか、またはR'' および R''が一緒になって - A (CH,) - を表し、 R''は、C:: アルキル、アリールまたはアリールC アルキルを表し、R'は、水素またはC, アルキ ルを表し、R''は、水素、C:... アルキル、アリールま たはアリール C... アルキルを表すか、または R'*およ びR' 'がそれらが結合している窒素原子と一緒になっ て、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C」、アル キルピペラジン環を形成し、R''は、水素またはC₁ アルキルを表すか、またはR'®およびR'*が一緒になっ て-A(CH₂)。-を表し、R[']は、水素、C₁₋₄ア ルキル、アリール、アリールCity アルキル、COIR ''またはCH, CO, R''を表すか、またはR''および R'*がそれらが結合している窒素原子と一緒になって、 モルホリン環、ピペラジン環またはN‐C...アルキル ピペラジン環を形成し、R''は、水素またはC...アル 30 キルを表し、R¹は、水素、C₁₋₄アルキル、アリー ル、アリール C...、アルキルまたは COR''を表すか、 または R''および R'' それらが結合しているが窒素原子 と一緒になって、モルホリン環、ピペラジン環またはN - C...、アルキルピペラジン環を形成し、Aは、CH, またはC=Oを表し、mは、0または1を表し、nは、 1、2または3を表し、Xは、SまたはNHを表すか、 またはR'がアミノを表す場合には、XはOを表しても よく、Yは、OまたはSを表す)

[0003]

【発明の具体的説明】上記の定義においては、特にことわりのない限り、炭素原子を三個以上有するアルキル基およびアルコキシ基は、直鎖であっても、あるいは分枝鎖であってもよい。基または基の一部としての「アリール」という語は、2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピリジル、フェニル、または一個以上の水素原子、C...、アルキル基またはC...、アルコキシ基で置換されたフェニルを意味する。後者には、フェニル環上の隣り合うニ個のアルコキシ基が結合して、アルキリデンジオキシ基を形成している化合物が含まれる。本明細書中で用いら

れる「ハロゲン」という語は、フッ素、塩素、臭素、またはヨウ素を意味する。

【0004】式(I)の化合物は、不斉中心を一つ以上有していてもよく、したがって、エナンチオマー、またはジアステレオマーとして存在することができる。本発明には、式(I)の化合物の異性体の混合物、および個々に分かれた異性体の両方が含まれるものと解される。式(I)の化合物は互変異性の形態でも存在することができ、本発明には、式(I)の化合物の互変体の混合物、および個々に分かれた互変体の両方が含まれる。

【0005】塩基中心を有する式(I)の化合物の薬学的に許容される塩は、薬学的に許容される酸とともに形成された酸付加塩である。このような塩の例としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩または二硫酸塩、リン酸塩、フマール酸塩、マレイン酸塩、乳酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、グルコン酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、およびpートルエンスルホン酸塩が挙げられる。式(I)の化合物はまた、塩基とともに薬学的に許容される金属塩、特にアルカリ金属塩、を形成することができる。このような金属塩の例としては、ナトリウム塩およびカリウム塩が挙げられる。

【0006】別の態様によれば、本発明は、上記式(I)の化合物、ならびにそれらの塩、および溶媒和物(例えば水和物)を提供する。(ただし、式(I)中、R'がC」、アルキルを表し、かつ、R'が水素を表す場合には、R'は二トロまたはNH、を表すことはない)

【0007】本発明のまた別の熊様には、式(I)の化 合物、ならびにそれらの塩、および溶媒和物(例えば水 和物)が含まれる(ここで式(I)中、R'は、 C_{II} アルキル、2,2,2-トリフルオロエチルまたはベン ジルを表し、R'は、メチルを表し、R'は、C...ア ルキルを表し、R⁴ は、ニトロ、シアノ、C₁₋₄ アルコ $\pm \nu$, C (= X) NR⁴ R⁷, NR⁴ R⁹, (CH₁) **、NR''C(=Y)R''、またはC」、アルキル基また** はアリール基で置換されていてもよいチアゾリルまたは 1, 2, 4-トリアゾリルを表し、R⁵ は、水素または C... アルキルを表し、R¹ は、水素またはC... アル 40 キルを表し、R'は、水素、アミノ、ヒドロキシル、C ... アルキル、アリールまたはアリール C... アルキル を表し、R[®]は、水素またはC₁₁。アルキルを表し、R ¹ は、水素、C₁₋₆ アルキル、SO₂ R¹²、CO R''R''を表し、R''は、水素またはC_{1.1} アルキルを 表し、R''は、一個以上のハロゲン原子で置換されてい てもよい C...、アルキルを表すか、またはアリール、ア リールC...アルキル、チエニル、NR''R''またはC H, NR''R''を表すか、またはR''およびR''が一緒 50 になって-A (CH,)。-を表し、R[']は、C,,,ア

ルキル、アリールまたはアリールCLAアルキルを表 し、R''は、水素またはC...。アルキルを表し、R 11は、水素、C...、アルキル、アリールまたはアリール C... アルキルを表すか、またはR''およびR''がそれ らが結合している窒素原子と一緒になって、モルホリン 環、ピペラジン環またはN-C₁₋₁、アルキルピペラジン 環を形成し、R''は、水素またはCLL アルキルを表す か、またはR'®およびR'®が一緒になって-A(C H,) - を表し、R''は、水素、C, アルキル、ア リール、アリールC...、アルキル、CO. R''またはC H, CO, R''を表すか、またはR''およびR''それら が結合している窒素原子と一緒になって、モルホリン 環、ピペラジン環またはN-C₁,アルキルピペラジン 環を形成し、R''は、水素またはC₁₋₁ アルキルを表 し、R¹は、水素、C₁、アルキル、アリール、アリー ル C ... アルキルまたは C O R '' を表すか、あるいは R ''およびR'®それらが結合している窒素原子と一緒にな って、モルホリン環、ピペラジン環またはN-C...ア ルキルピペラジン環を形成し、Aは、CH、またはC= 〇を表し、mは、0または1を表し、nは、1、2また は3を表し、Xは、SまたはNHを表すか、またはR¹ がアミノを表す場合には、XはOを表してもよく、Y は、OまたはSを表すが、ただし、R がC₁₋₄、アルキ ルを表し、かつ、R⁵が水素を表す場合には、R⁵は二 トロまたはNH, を表すことはない)。

【0008】式(1)の化合物のうち好ましい群として は、R'がC」、アルキル基を表す化合物が挙げられ る。更に、R'は、好ましくはC, アルキル基、特に メチルまたはエチルを表す。

【0009】R¹ は、好ましくはC₁.,アルキル基、特 にn-プロピル基を表す。R'基の例としては、水素、 ニトロ、シアノ、Cr., アルコキシ(例えばn-プロポ キシ)、C(=S)NHR'、C(=NH)NHR'、 NHR' [ここでR'は水素、SO, C,., アルキル (例えばSO、CH、)、CO、C...アルキル(例え d, CO, CH, \pm tdCO, Et), C (= NCN) SC, アルキル (例えば、C (=NCN) SCH,) またはC(=NCN)NHR''(ここでR''はC,...ア ルキル (例えばメチルまたは n - プチルである))), NR'R' [ここでR'とR'は、それぞれ独立してC ... アルキル (例えばメチル) を表す〕、NHCOR'' [ここでR''は、C₁₋₁ アルキル (例えばメチル)、ア リール(例えばp-フルオロフェニル)、チエニル(例 えば2-チエニル)、CH: NR''R''、ハロメチル (例えばブロモメチル)、またはトリフルオロメチルで ある〕、メチルまたはアリールで置換されていてもよい チアゾリル (例えば、2-チアゾリルまたは4-チアゾ リル)、メチルまたはアリールで置換されていてもよい 1, 2, 4-トリアゾリル、メチルまたはアリールで置

 HR^{16} , -NHC (=Y) CH, $NHCOR^{12}$, (CH ,) , NR' C (= Y) R'' (ここでR' およびR''は 一緒になって-A(CH:)。-を表す)、および(C H:) NR''C (=Y) NR''R'' (ここでR''およ びR''は一緒になって-A(CH,),-を表す)が挙 げられる。

【0010】R'は、好ましくは、(i)窒素原子を介 して残りの分子のベンゼン環と結合した前述のいずれか の基、例えばNHCOR''(ここでR''は、メチル、p - フルオロフェニル、2 - チエニルまたはトリフルオロ メチルを表す)、NH、、NHSO、CH、、NHCO , CH, 、NHCO, Et (以下、Etは「エチル基」 を表わす)、NHCONHE t およびNHCSNHE t、または(ii)メチルまたはアリールで置換された チエニル環、チアゾリル環または1,2,4-トリアゾ リル環のうちのいずれかを表す。

【0011】R⁵ がC₁,アルキル基を表す場合には、 それはCi,アルキル基(例えばメチル)であるのが好 ましい。

【0012】本発明には、上記の特定の、また好ましい 群のあらゆる適当な組み合わせが包含されるものと考え られる。

【0013】式(I)の化合物のうち、本発明の用途に 用いるのに好ましいものとしては、下記式(Ia)の化. 合物、ならびに生理学的に許容されるそれらの塩、およ び溶媒和物(例えば水和物)が挙げられる。

【化6】

(上記式中、R' はC..., アルキル、特にメチルまたは エチルを表し、R' は上記で定義したものと同義であ

【0014】本発明の用途に用いるのに特に好ましい、 40 式(I)の個々の化合物は、1,3-ジメチル-6-(2 - プロポキシ - 5 - アセトアミドフェニル) - 1,5-ジヒドロピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン、1-エチルー3-メチルー6-〔2-プロポキシ - 5 - (4 - メチル - 2 - チアゾリル)フェニル) -1, 5-ジヒドロピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン、1-エチル-3-メチル-6-〔2-プロポ キシ-5-(2-メチル-4-チアゾリル)フェニル) -1,5-ジヒドロピラゾロ〔3,4-d〕ピリミジン ー 4 ーオン、1-エチルー3-メチルー6-〔2-プロ 換されていてもよい2-チエニル、-NHC(=Y)N 50 ポキシ-5-(2-(3-ピリジル)-4-チアゾリ

ル)フェニル] -1,5-ジヒドロピラゾロ(3,4-d)ピリミジン-4-オン、1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(2-メチル-4-チアゾリル)フェニル] -1,5-ジヒドロピラゾロ(3,4-d)ピリミジン-4-オン、1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(3-フェニル-1,2,4-トリアゾール-5-イル)フェニル] -1,5-ジヒドロピラゾロ(3,4-d)ピリミジン-4-オン、およびに生理学的に許容されるそれらの塩、および溶媒和物(例えば水和物)である。

【0015】本発明の用途に用いるのに好ましい、式 (I) のその他の個々の化合物は、1, 3-ジメチルー アミド)フェニル]-1,5-ジヒドロピラゾロ〔3, 4-d] ピリミジン-4-オン、1, 3-ジメチル-6 - 〔2-プロポキシ-5-(4-フルオロベンズアミ ド)フェニル] -1,5-ジヒドロピラゾロ〔3,4d] ピリミジンー4ーオン、1,3-ジメチルー6-〔2-プロポキシ-5((2-チエニル)カルボキサミ ド) フェニル] -1, 5-ジヒドロピラゾロ〔3, 4d) ピリミジン-4-オン、1、3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-エトキシカルポニルアミノフェ ミジン-4-オン、1、3-ジメチル-6-(2-プロ ポキシー5-エチルウレイドフェニル)-1,5-ジヒ 30 ドロピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン、 1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-エチル チオウレイドフェニル) -1, 5-ジヒドロピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン、および1, 3-ジメチルー6ー〔2ープロポキシー5~(5ーメチルー 2-チエニル)フェニル]-1,5-ジヒドロピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン、ならびに生理学 的に許容されるそれらの塩、および溶媒和物(例えば水 和物)である。

【0016】 c GMP特異性PDE (V型ホスホジエス 40 テラーゼ) に対する式 (I) の化合物の親和力は、それらのICso値 (酵素の作用を50%抑制するのに必要とされる抑制剤の濃度) を測定することにより評価できる。このPDE-V酵素は、牛の大動脈から、実質的にLugnier等の方法 (Biochem. Pharmacology 35, 1743 (1986))により単離され、また評価分析は、Wells 等の方法 (Biochim. Biophys.Acta 384, 430 (1975)) を応用した「一段階」分析法によりおこなわれる。これらの試験の結果から、本発明の化合物が、 c GMP特異性PDEの強力な抑制剤であることが分かる。通常の方法を50

用いた他のPDE酵素に対する試験からも、本発明の化合物がcGMP特異性PDE酵素に対して高い選択性を有することが示される。したがって、上記のように、式(I)の化合物は治療、特にcGMP特異性PDEの抑制が有益であると考えられるさまざまな症状の治療、に用いることができる。

12

【0017】本発明の化合物により示される選択的なP DE-V抑制の結果、cGMPのレベルが上昇し、それ により有益な抗血小板作用、抗好中球作用、抗血管痙攣 作用、血管拡張作用、ナトリウム排泄増加作用、および 利尿作用がもたらされ、同時に、内皮誘導性弛緩因子 (EDRF)、ニトロ血管拡張剤、心房ナトリウム排泄 増加因子(ANF)、ならびにブラディキニン、アセチ ルコリンおよび5-HT, のような内皮依存性弛緩剤の 効果が増強される。したがって、式(I)の化合物は、 安定、不安定および変異(プリンズメタル型)狭心症、 高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、腎不全、アテロー ム硬化症、血管開通性低下症状(例えば、後経皮経管冠 状血管形成:post-percutaneons transluminal coronar y angioplasty)、末梢血管障害、発作、気管支炎、慢性 喘息、アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、緑内障、 または腸管運動障害により特徴づけられる疾患(例えば 過敏性腸症候群)を含む、数多くの疾患の治療に用いる ことができる。

【0018】本明細書中の治療に関する事柄は、確立された症状の治療と同様に、その予防にまで及ぶことが分かるであろう。本明細書中の式(I)の化合物に関する事柄は、式(I)の化合物、その生理学的に許容される塩、または溶媒和物、あるいはそれらのいずれかを含有する医薬組成物を包含することが分かるであろう。

【0019】したがって本発明のまた別の態様として、安定、不安定および変異(プリンズメタル型)狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、腎不全、アテローム硬化症、血管開通性低下症状(例えばPTCA後)、末梢血管障害、発作、気管支炎、慢性喘息、アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、緑内障、または腸管運動障害により特徴づけられる疾患(例えばIBS)の治療に用いられる、式(I)の化合物が提供される。

【0020】本発明の他の態様によれば、安定、不安定および変異(プリンズメタル型)狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、腎不全、アテローム硬化症、血管開通性低下症状(例えば後PTCA)、末梢血管障害、発作、気管支炎、慢性喘息、アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、緑内障、または腸管運動障害により特徴づけられる疾患(例えばIBS)の治療に用いる薬剤の製造のための式(I)の化合物の使用、が提供される。

【0021】さらに別の態様によれば、本発明は、ヒトまたはヒト以外の動物の身体に式(I)の化合物を治療に有効な量投与することからなる、ヒトまたはヒト以外

の動物の身体における安定、不安定および変異(プリンズメタル型)狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、腎不全、アテローム硬化症、血管開通性低下症状(例えばPTCA後)、末梢血管障害、発作、気管支炎、慢性喘息、アレルギー性喘息、アレルギー性鼻炎、緑内障、または腸管運動障害により特徴づけられる疾患(例えばIBS)を治療する方法を提供する。

【0022】上記の疾患の治療、または予防のためにヒトに投与する場合、式(1)の化合物の経口投与量は、通常、平均的な大人の患者(体重70kg)に対して、一日に4~800mgの範囲である。したがって、普通の大人の患者には、適当な薬学的に許容される賦形含ったはキャリアー中に有効な化合物を2~400mg含む、全額を設定したが、一日に一回または数回、単回またはカブセルを、一日に一回または数回、単回またはカブセルを、一日に一回または数回、単回話で投与の場合の投与量は、通常、一回につき、必要にが個々の患者に最も適する投与量を決定するが、それは患者の年齢、体重、および応答により異なる。上記の投与量であるが、これより多いか、または平均的な場合の例であるが、これより多いか、または少なりな場合の例であるが、これより多いか、または、平均のな場合の例であるが、これより多いか、または、平均のな場合の例であるが、これより多いか、または、本発明の範囲に含まれる。

【0023】ヒトに使用する場合、式(I)の化合物 は、単独で投与してもよいが、通常、投与経路、および 標準的な薬学的行為を配慮して選択された薬学的キャリ アーと混合して投与される。例えば経口投与、口腔内投 与または舌下投与の場合には、スターチまたはラクトー スのような賦形剤を含有する錠剤の形態、あるいは単独 または賦形剤と混合してカプセルまたは小卵 (ovules) の中に入れたもの、あるいは香味料や着色剤を含有する エリキサーまたはサスペンジョンの形態で投与される。 化合物は、例えば、静脈内、筋肉内、皮下または冠状動 脈内に非経口注入することもできる。非経口投与の場 合、化合物を、塩、あるいはマンニトールまたはグルコ ースのような単糖類のような他の物質を含有していても よい無菌の水溶液の形態で用いて、血液と等張な溶液と するのがもっともよい。したがって、また別の態様によ れば、本発明は、式(I)の化合物を薬学的に許容され る希釈剤またはキャリアーとともに含有する医薬組成物 を提供する。

【0024】式(I) の化合物は、上記の疾患の症状の治療に有効なその他の治療剤と組み合わせて用いることもできる。したがって、他の態様によれば、本発明は、式(I) の化合物と、治療に有効な他の薬剤との組み合わせを提供する。

【0025】上記の組み合わせは、医薬処方物の形態で用いるのが好適である。したがって上記の組み合わせを、薬学的に許容される希釈剤またはキャリアーとともに含有する医薬組成物は、本発明の別の態様である。このような組み合わせの個々の成分を別々の薬剤配合物の50

形態とし、それらを連続的に投与しても、または同時に 投与してもよい。

【0026】式(I)の化合物と組み合わせて用いる公知の治療剤の適当な投与量は、当業者により容易に判断されるであろう。式(I)の化合物は、当該技術分野で知られている適当な方法、または本発明の一部をなす下記の方法により製造できる。以下の方法において、R'からR'は、特にことわりのない限り、式(I)において定義したものと同義である。

【0027】R⁴ がニトロまたはアルコキシを表す式 (I) の化合物を製造するための第一の方法(A) に は、式(II) の化合物

【化7】

(上記式中、R'は二トロまたはC...アルコキシであり、RはCN基またはCONH、基である)の環化が含まれる。したがって、例えば、RがCNである場合、反応は、アルカリ土類金属の水酸化物(例えば水酸化ナトリウム)のような適当な塩基の存在下、好適には高温

(例えば50° から120°C)で、化合物(II)を過酸化物酸化剤(例えば過酸化水素)のような強力な酸化剤で処理することにより行うことができる。RがCONH、である場合には、反応は、好適には高温(例えば50° から120°C)で、化合物(II)をアルカリ土類金属の水酸化物(例えば水酸化ナトリウム)のような適当な塩基で処理することにより行うことができる。この場合、アルコール(例えばエタノール)のような溶剤を用いてもよい。

【0028】別の方法(B)によれば、式(I)の化合物は、式(I)の他の化合物から内部転換反応により製造することができる。したがって、方法(B)の一つの態様においては、R'がNH、を表す式(I)の化合物は、パラジウム触媒(例えば、炭素上に担持されたパラジウム)の存在下、水素添加のような通常の還元条件を40 用いて、R'がNO、を表す式(I)の対応する化合物から製造することができる。

【0029】方法(B)の別の態様においては、R'がNO. を表す式(I)の化合物は、通常の二トロ化の条件下、例えば濃硝酸と濃硫酸とを組み合わせて用いて、R'が水素を表す式(I)の対応する化合物から製造することができる。

[0030] 方法(B) の他の態様においては、R'がNH, を表す式(I) の化合物を、通常の方法により、R'がNR'R'またはNR'COR'を表す式(I)の対応する化合物に転換することができる。適当なN-

置換反応の例は、後述の実施例の項に記載されている。 この例には、トリエチルアミンのような塩基の存在下、 有機溶剤(例えば、テトラヒドロフランのようなエーテ ル)中で、ハロゲン化スルホニル (例えば塩化スルホニ ル)を用いて実施することのできるN-スルホニル化、 N-スルホニル化反応に関して上で言及したのと類似の 条件下で酸塩化物を用いるN-アシル化、およびアミン を試薬 R''N = C = Y で反応させる (有機酸 (例えば酢 酸)を存在させてもよい)N-アミノカルボニル化があ る。N-メチル化は、例えば、ホルムアルデヒドと蟻酸 10 を用いて、好適には高温(例えば約80℃)で実施する ことができる。

15

【0031】方法(B)の他の態様においては、R'が 2-チアソリル基を含む式 (I) の化合物は、対応する シアノ化合物から、R' がC (=S) NH, である式 (I) の化合物を経て、好適に製造することができる。 この変換は、例えば、後述の実施例の項に記載されてい るような、通常の硫化方法および閉環方法により行うこ とができる。

【0032】方法(B)のさらに別の態様においては、 R' が1、2、4-チアゾリル基を含む式(I) の化合 物は、R' がCONHNH, である式(I) の対応する 化合物を、炭化水素系の溶剤 (例えばキシレン) 中、高 温(例えば還流温度)で、チオカルボン酸アミドで処理 することにより製造できる。

【0033】もう一つの方法(C)によれば、式(I) の化合物は、R¹ が反応性のある原子または基である式 (I) の化合物を反応させて所望のR⁴ 基を導入するこ とにより、製造することができる。

【0034】したがって、方法(C)の一つの態様にお いては、R' がCONHNH, である式(I)の化合物 は、対応するカルポン酸エステル(WO93/0714 9により公知)を、アルコール系の溶剤中、高温(例え ば還流温度)で、ヒドラジン水和物で処理することによ り製造できる。

【0035】方法(C)の別の態様によれば、R'が4 - チアゾリル基を含む式 (I) の化合物は、R'が水素 原子である式(I)の対応する化合物から、WO93/ 07149に記載されているハロアセチルハライドを用 いるフリーデルクラフト化学作用を経てハロメチルケト ンを生成し、このハロメチルケトンを、アルコール(例 えばエタノール)のような適当な溶剤中、高温(例えば 還流温度) で、チオアミドと反応させることにより製造 できる。

【0036】方法(C)のまた別の態様においては、式 (I) の化合物は、R' がハロゲン (例えば臭素原 子)、またはハロメチル(例えばプロモメチル)基であ る、式 (I) の対応する化合物から製造することができ る。この対応する化合物は、WO93/07149に記 載されている方法に従って製造することができる。した がって、R' がシアノである式(I) の化合物は、通常 の条件、例えば後述の実施例の項に記載されている条件 を用いて、対応するプロモ化合物をアルカリ金属のシア ン化物で処理することにより製造できる。このハロメチ ル化合物を、ジメチルホルムアミド中、好適には水素化 ナトリウムのような強塩基の存在下で、通常の置換反応 をおこなうことにより、R' がCH, NR''C (= Y) R''基を表す式(I)の対応する化合物に転換すること ができる。R'がチエニル環で置換されていてもよい式 (1) の化合物は、パラジウム触媒(例えば、塩化ビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (I I)) の存 在下、エーテル系の溶剤(例えばテトラヒドロフラン) のような適当な溶剤中、高温(例えば還流温度)で、R 'が臭素である対応する化合物を、トリメチルスズチオ フェン化合物のようなトリアルキルスズチオフェン化合 物で処理することにより製造できる。

【0037】R'がハロメチルである式(I)の化合物 は、R'が水素である式(I)の対応する化合物から、 通常の一連の反応工程により製造することもできる。し 20 たがって、第一の工程では、未置換化合物を、R がメ チルケトンである対応する化合物に転換することがで き、これをこの後、臭素と水酸化ナトリウムとに反応さ せてカルボキシル基を形成させてもよい。この後これを 還元してヒドロキシメチル基とし、この基をハロゲン化 して所望のハロメチル基に転換する。

【0038】式(II)で表される中間体化合物は、式 (III) と式(IV) の化合物

[化8]

[化9] (IV)

(上記式中、Halはハロゲン原子、例えば塩素であ る) を、WO93/07149に記載されている方法を 実質的に用いて、カップリングすることにより製造でき る。

【0039】上記の方法(B)では最終工程で内部添加 をおこなうが、式 (I) の化合物の合成全体における中 間の工程で、R'を別の異なるR'基に転換できること が分かるであろう。

【0040】式(II)の化合物は新規の中間体であ

り、本発明のさらに別の見地を示す。

【0041】式(III) および式(IV) の化合物 は、例えばWO93/07149に記載されているよう に、どちらも当該技術分野で公知である。あるいは、式 (III) および式 (IV) の公知の化合物を製造する ための該文献に記載されている方法に類似の方法、およ び後述の実施例の項に記載されている方法で製造するこ とができる。

【0042】塩基中心を有する式(I)の化合物の薬学 的に許容される酸付加塩は、通常の手法で得られる。例 10 えば、遊離塩基の溶液をそのまま、または適当な溶液中 で、適当な酸で処理し、得られた塩をろ過、または反応 溶剤を真空中で蒸発させて分離する。薬学的に許容され る塩基付加塩は、式(I)の化合物の溶液を、類似の方 法で、適当な塩基で処理することにより得られる。どち らのタイプの塩も、イオン交換樹脂の手法を用いて形 成、または内部転換することができる。

【0043】本発明による化合物の合成、およびそれに 用いるための中間体の合成を、以下の非限定的な実施例 により説明する。以下の実施例において、DMSOはジ 20 メチルスルホキシドを意味し、DMFはN、Nージメチ ルホルムアミドを意味する。

【0044】 中間体1

5-アミノ-4-シアノ-1, 3-ジメチルピラゾール メチルヒドラジン (8.5g、0.185mol) を、 (1-エトキシエチリデン) マロノニトリル (25g、 0. 184mol) のエタノール (100ml) 溶液 に、攪拌しながら室温で滴下した。この混合物を還流さ せながら2時間加熱した後、冷却した。得られた結晶を ろ別し、エタノールとエーテルで洗浄し、乾燥させて標 30 た。生成物をジクロロメタンで抽出し、有機相を乾燥さ 題の化合物 (21g) を得た。m. p. :193℃ 【0045】中間体2

5-アミノ-4-シアノ-1-エチル-3-メチルピラ ゾール

シュウ酸エチルヒドラジン (25g、0.166mo 1) のメタノール (1リッター) 懸濁液を、ナトリウム メトキシド (17g、0.34mol) で、還流温度で 15分間処理した。この混合物をろ過し、メタノール性 溶液中に (1-エトキシエチリデン) マロノニトリル (18.9g、0.139m01)を添加し、還流を2 40 時間続けた。この溶液を真空中で濃縮し、残査をジエチ ルエーテルで抽出した。エーテル溶液を濃縮して、標題 の化合物を灰白色の結晶(19g)として得た。m.

p. : 1 2 0 - 2 $^{\circ}$ 【0046】中間体3

<u>4-シアノ-1, 3-ジメチル-5-〔ジ(2-プロボ</u> キシー5-ニトロペンソイル) アミノ) ピラゾール 塩化2-プロポキシ-5-二トロペンゾイル(48.7 g、0.2mol) を、中間体1(13.6g、0.1 mol) のピリジン (250ml) 溶液に室温で滴下し 50 8

た。50℃で3時間攪拌した後、冷水に注ぎ入れた。沈 殿物をろ別し、水で洗浄し、乾燥させ、アセトニトリル で再結晶させて、標題の化合物をクリーム色の結晶 (5 0g) として得た。m. p. : 219-20℃

18

分析: C,, H,, N, O, として

計算値: C, 56.71; H, 4.76; N, 15.2

分析值: C, 56.90; H, 4.91; N, 15.1

【0047】中間体4

5-アミノ-4-カルボキサミド-1, 3-ジメチルピ

温度を10℃以下に保ち、攪拌しながら、中間体1(1 0g)をゆっくり硫酸(50ml)に添加した。この混 合物を60℃で2時間加熱した後、砕いた氷に注ぎ入れ た。この溶液を水酸化アンモニウムの20%溶液でやや 塩基性(pH9)とし、得られた結晶をろ別して、標題 の化合物を灰白色の結晶 (9g) として得た。m.

p. : 2 0 2 ℃

【0048】中間体5

1,3-ジメチル-6-(5-プロモ-2-プロポキシ フェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3,4d】ピリミジン-4-オン

臭素 (0. 3ml、5. 5mmol) を、1, 3ージメ チルー6- [2-プロポキシフェニル]-1, 5-ジヒ ドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン (WO93/07149に記載の方法に従って調製した もの、1g、3.3mmol)の酢酸(20ml)溶液 に滴下し、100℃で5時間加熱した後、水に注ぎ入れ せ(Na,SO、)、濃縮して固体を得た。イソプロパ ノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0. 43g) として得た。m. p. :135℃

分析: C, H, , BrN, O, として

計算值: C, 50. 94; H, 4. 54; N, 14. 8

分析值: C, 51.86; H, 4.93; N, 14.2

【0049】中間体6

<u>ル) -1, 5 - ジヒドローピラゾロ〔3, 4 - d〕ピリ</u> ミジンー4-オン

塩化2-イソプロポキシベンゾイルと中間体1を出発物 質として用いた以外は実施例2の調製と同じ方法を実施 し、水/ジメチルホルムアミドで結晶化して、標題の化 合物を淡黄色の結晶(0.76g)として得た。m.

p. : 128℃

分析: Ci, Hi, N, O, として

計算値: C, 64.41; H, 6.08; N, 18.7

分析值: C, 64.49; H, 6.17; N, 18.8

19

【0050】<u>中間体7</u>

1, 3-ジメチル-6-(4-メチル-2-プロポキシ フェニル) -1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ (3, 4d) ピリミジン-4-オン

塩化4-メチル-2-プロポキシベンゾイルと中間体1 を出発物質として用いた以外は、実施例2の調製と同じ 方法を実施し、メタノールで結晶化して、標題の化合物 を黄色の結晶 (1.7g) として得た。m.p.:19 O C

分析: C₁, H₂, N₄ O₂ として

計算値: C, 65.37; H, 6.45; N, 17.9

分析值: C, 64.79; H, 6.42; N, 17.7

【0051】中間体8

<u>5-アミノ-4-シアノ-1-(2, 2, 2-トリフル</u> オロエチル) - 3 - メチルピラゾール

2. 2. 2-トリフルオロエチルヒドラジン〔水(25 20 g) 中70%] を、(1-エトキシエチリデン) マロノ ニトリル (20g) のエタノール (200ml) 溶液 に、室温で添加した。この混合物を還流させながら2時 間加熱し、濃縮した。得られたオイルを固化し、結晶を エーテルで洗浄して、標題の化合物 (25g)を得た。 m. p. : 132°C

【0052】中間体9

5-アミノー4-シアノー3-メチルピラゾール

ヒドラジン一水和物 (17.1ml)を、(1-エトキ シエチリデン) マロノニトリル (40g) のエタノール 30 (500ml)溶液に、室温で攪拌しながら滴下した。 この混合物を還流させながら1時間加熱した後、減圧下 で濃縮した。残査をジエチルエーテルで摩砕して、結晶 化した。結晶をろ別し、乾燥させて、標題の化合物を淡 いピンク色の結晶 (31.6g) として得た。m.

p. : 166℃

【0053】中間体10

5-アミノ-1-ベンジル-4-シアノ-3-メチルピ ラゾール

0ml) 懸濁液を、還流温度で15分間、ナトリウムメ トキシド (13.8g) で処理し、(1-エトキシエチ リデン)マロノニトリル(14.5g)を何回かに分け て添加した。還流を3時間続けた。この溶液を約200 mlに濃縮し、得られた生成物を、ジイソプロピルエー テルの添加により結晶化した。結晶をろ別し、乾燥させ て、標題の化合物を淡褐色の結晶(17g)として得 た。m. p. : 114-116℃

【0054】中間体11

5 - アミノ-4 - シアノ-3 - メチル-1 - (3 - ピリ 50

ジルメチル) ピラゾール

中間体 9 (5 g) の DMF (50 ml) 溶液を、水素化 ナトリウム (ミネラルオイル中60%、1.72g) の DMF (50ml) 懸濁液に攪拌しながら滴下し、室温 で15分間攪拌した。3-クロロメチルピリジン(6. 27g)のDMF (60ml)溶液を滴下し、60℃で 3時間加熱した後、減圧下で濃縮した。残査を水で希釈 し、ジクロロメタンで抽出した。有機相を乾燥させ(N a、SO、)、真空中で濃縮した。シリカゲルカラムク 10 ロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール (95/5、その後9/1)で溶離して、二つの異性体 を分離した。標題の化合物がオレンジ色の固体(2.5 7g)として得られた。

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 1.95 (s, 3H, CH,); 5. 05 (s, 2H, CH, p y); 6.6 (s, 2H, NH;); 7.2 (dd, 1 H, H, py); 7. 4 (d, 1H, H, py); 8. 3 (s, 1 H, H, py); 8.35 (d, 1 H, H, рy)

【0055】<u>中間体12</u>

5-アミノー4-シアノー3-メチルー1-(4-ピリ <u>ジルメチル) ピラゾール</u>

4-クロロメチルピリジンを出発物質として用いて、中 間体11の調製に用いたのと同じ方法を実施し、標題の 化合物を固体として得た。

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 2.05 (s, 3H, CH;); 5. 15 (s, 2H, CH; p y); 6.7 (s, 2H, NH₂); 7.05 (d, 2 H_1 , H_2 , H_3 , H_4 , H_5 , H_5 , H_6 , H_8 , ру)

【005.6】中間体13

5-アミノー4-シアノー3-メチル-1-(2-ピリ ジルメチル) ピラゾール

2-クロロメチルピリジンを出発物質として用いた以外 は、中間体11の調製と同じ方法を実施し、標題の化合 物を淡褐色の固体として得た。

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 2.0 (s, 3H, CH,); 5. 1 (s, 2H, CH, p y); 6.6 (s, 2H, NH;); 6.95 (d, 1 塩酸ペンジルヒドラジン (25g) のエタノール (80 40 H, H, py); 7.25 (t, 1H, H, py); 7. 75 (t, 1H, H, py); 8. 5 (d, 1H, H, py)

【0057】中間体14

5-アミノー4-シアノ-3-メチル-1-(3, 4-メチレンジオキシベンジル) ピラゾール

臭化3、4-メチレンジオキシベンジルを出発物質とし て用いた以外は、中間体11の調製と同じ方法を実施 し、標題の化合物を淡褐色の固体として得た。

NMR (DMSO, 260MHz, ppm): 2.05 (s, 3H, CH,); 5. 0 (s, 2H, CH,);

6. 05 (s, 2H, O-CH, -O); 6. 7 (s, 2H, NH,); 6. 75 (dd, 1H, H, Ar); 6. 85 (sd, 1H, H, Ar); 6. 95 (d, 1H, H, Ar)

【0058】中間体15

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(ヒドロキシメチル) フェニル) <math>-1, 5-ジヒドロピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

水素化アルミニウムリチウムのテトラヒドロフラン溶液 (1M, 13.4ml) を、1, 3-ジメチル-6-10 $(2-プロポキシ-5-メチルカルポキシフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ<math>\{3, 4-d\}$ ピリミジン-4-オン (WO93/07149) に記載されている方法に従って調製したもの、2.3g、6.7mmol) のテトラヒドロフラン (100ml) 溶液に滴下し、混合物を還流させながら1時間加熱した。冷却後、水(30ml)を滴下し、滅圧下で濃縮した。残査を水で処理し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na, SO, 1)、濃縮した。残査をイソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を黄色の結晶(1.04g) と 20 して得た。m.p.: 196

【0059】中間体16

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(プロモメチル) フェニル<math>]-1, 5-ジヒドロピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

三臭化リン (0.14ml.1.52mmol) を、中間体 1.5(0.5g.1.52mmol) のジクロロメタン (20ml) 溶液に滴下し、室温で 1 時間攪拌した。冷却後、水 (10ml) を滴下し、生成物をジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na.S O.)、減圧下で濃縮して固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール (98/2) で溶離して精製した。標題の化合物が白色の固体 (0.5g) として得られた。

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 0.9
(t, 3H, CH, (OPr)); 1.6 (m, 2H,
CH, (OPr)); 2.4 (s, 3H, CH,);
3.8 (s, 3H, N-CH,); 4.0 (t, 3H,
O-CH,); 4.7 (s, 2H, CH, Br); 7.
15 (d, 1H, H, Ar); 7.6 (dd, 1H, H, 40, Ar); 7.8 (sd, 1H, H, Ar); 11.7
5 (s, 1H, NH)

【0060】 <u>実施例1</u>

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-ニトロフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

30%過酸化水素溶液 (100ml) を、中間体3 (50g) の0.5N水酸化ナトリウム (1リッター) 懸濁液に攪拌しながら添加した。混合物を90℃で18時間加熱して均一な溶液を得、これを水に注ぎ入れた。この 50

溶液を希塩酸で酸性とし、沈殿物をろ別し、水で洗浄 し、乾燥させた。エタノールで再結晶させて、標題の化 合物を薄黄色の結晶(20g)として得た。m.p.: 228-9℃

22

分析:C,,H,,N,O,として

計算値: C, 55.96; H, 4.99; N, 20.3

分析值: C, 56.19; H, 4.94; N, 20.0

0 【0061】実施例2

塩化2ープロポキシー5ーニトロベンゾイル(2.43g)を、中間体2(1.5g)のピリジン(20ml)溶液に添加した。混合物を60℃で3時間加熱し、水に注ぎ入れた。得られた沈殿物をろ別し、水で、その後エタノールで洗浄し、乾燥させた。得られた粗生成物を、1Nの水酸化ナトリウム(50ml)、水(30ml)および30%の過酸化水素(3ml)からなる混合物中で、攪拌しながら100℃で18時間加熱した。溶液をろ過し、希塩酸で酸性とした。得られた沈殿物をろ別し、水で洗浄し、乾燥させた。シリカゲルクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタンーメタノール(95/5)混合液で溶離し、エタノールで再結晶させて、標題の化合物を薄黄色の結晶(330mg)として得た。

m. p. : 202-4%

30

分析: C₁₇ H₁, N₅ O₆ として

計算値: C, 57. 13; H, 6. 36; N, 19. 6

分析値: C, 56.85; H, 5.34; N, 20.0

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0062】 <u>実施例3</u>

1-エチル-3-メチル-6-(2-エトキシ-5-ニ トロフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ(3,4 -d)ピリミジン-4-オン

塩化 2- エトキシー 5- ニトロベンゾイルと中間体 2 を 出発物質として用いて同様の方法を実施し、エタノール で再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶として得た。 m. p. : 2 2 4 - 6 $\mathbb C$

分析: C1, H17 N; O, として

計算値: C, 55.96; H, 4.99; N, 20.4

分析値: C, 55.66; H, 4.98; N, 19.8 8

【0063】 実施例4

1, 3-ジメチル-6-(2, 5-ジプロポキシフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化 2 、 5 ージプロポキシベンゾイルと中間体 1 を出発物質として用いて同様の方法を実施し、イソプロパノールで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶として得た。 m 、 p . : 1 1 8 \mathbb{C}

23

分析: C1, H2, N, O, として

計算値: C, 64.03; H, 6.79; N, 15.7

分析値: C, 64.15; H, 6.75; N, 15.8

【0064】 実施例5

1-エチル-3-メチル-6-(2,5-ジプロポキシフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3,4d)ピリミジン-4-オン

塩化2,5-ジプロポキシベンゾイルと中間体2を出発物質として用いて同様の方法を実施し、ジイソプロピルエーテルで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.p.:108℃

分析: C₂, H₂, N, O, として

計算値: C, 64.85; H, 7.07; N, 15.1

分析値: C, 64.80; H, 7.15; N, 15.3

【0065】実施例6

1, 3-ジメチル-6-(2-エトキシ-5-ニトロフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン

塩化2-エトキシ-5-ニトロベンゾイル(2.3g、10mmol)を、中間体4(1.54g、10mmol)を、中間体4(1.54g、10mmol)のピリジン(20ml)溶液に添加した。この混合物を室温で一晩攪拌した後、水に注ぎ入れた。得られた30沈殴物を3別し、水とエタノールで洗浄し、乾燥させた。生成物を、1Nの水酸化ナトリウム(50ml)とエタノール(10ml)とに入れて、攪拌しながら4時間還流させた。溶液を水に注ぎ入れ、希塩酸で酸性にし、得られた沈殴物を3別し、水で洗浄し、乾燥させた。シリカゲルクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン-メタノール(95/5)混合液で溶離して精製したところ、標題の化合物が白色の結晶(210mg)として得られた。m.p.:280℃

分析: C., H., N. O. として

計算値: C, 54, 70; H, 4, 59; N, 21, 27

分析值: C, 54.49; H, 4.67; N, 20.9

【0066】 <u>実施例7</u>

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-アミノフェニル)-1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3, 4d) ピリミジン-4-オン

実施例1 (7g、21mmol) をテトラヒドロフラン (250ml) とエタノール (250ml) とに溶解し 分析: C₁, H₁, N₂O₂・0.5H₂ ひとして 計算値: C,59.61; H,6.25; N,21.7

10 分析值: C, 59.67; H, 6.20; N, 22.5 2

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0067】 <u>実施例8</u>

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロボキシ-5-アミノフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3, 4-d〕ピリミジン-4-オン

実施例 2 を出発物質として用いて同様の方法を実施し、アセトニトリルで結晶化して、標題の化合物を薄黄色の結晶として得た。m.p.:167

20 分析: C₁, H₂₁ N₅ O₁ として

計算値: C, 62.36; H, 6.46; N, 21.3

分析值: C, 62.30; H, 6.32; N, 22.00

【0068】 実施例9

1, 3-ジメチル-6-(2-エトキシ-5-アミノフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例 6 を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 30 エタノールで結晶化して、標題の化合物を黄色の結晶と して得た。m.p.:208-10℃

分析: C₁, H₁, N₂, O₂ として

計算値: C, 60.18; H, 5.72; N, 23.4

分析值: C, 60.88; H, 5.64; N, 23.4

【0069】 <u>実施例10</u>

1-エチル-3-メチル-6-(2-エトキシ-5-ア ミノフェニル)-1,5-ジヒドローピラゾロ〔3,4 -d〕ピリミジン-4-オン

実施例3を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 エタノールで再結晶させて、標題の化合物を黄色の結晶 として得た。m. p. :195℃

分析: Ci, Hi, Ni Oi として

計算値: C, 61.33; H, 6.11; N, 22.3

分析值: C, 61.22; H, 6.24; N, 22.3

【0070】 <u>実施例11</u>

(250ml)とエタノール (250ml)とに溶解し 50 1, 3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-メタン

<u>スルホンアミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾ</u> ロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化メタンスルホニル (0.5ml)を、実施例7 (6 25mg、2mmol)をテトラヒドロフラン(50m 1) とトリエチルアミン(0.6m1)とに溶解して得 た溶液に添加し、室温で1時間攪拌した。この混合物を 真空中で濃縮し、水で処理し、ジクロロメタンで抽出し た。有機層を水で洗浄し、乾燥させ(Na, SO,)、 濃縮した。残査をエタノールで再結晶させて、標題の化 合物を白色の結晶(300mg)として得た。m.

p. : 2 3 5 $^{\circ}$ - 2 3 7 $^{\circ}$

分析: C,,H,,N,O,Sとして

計算值: C, 52.15; H, 5.41; N, 17.8

分析值: C, 51.51; H, 5.34; N, 17.7

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0071】 実施例12

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-メタンスルホンアミドフェニル) -1, 5-ジヒドロ- 20 ピラソロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例8を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 エタノールで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶 として得た。m. p. :244-6℃

分析: C., H., N, O, Sとして

計算値: C, 53.31; H, 5.72; N, 17.2

分析值:C,53.12;H,5.74;N,17.2

【0072】実施例13

1, 3-ジメチルー6-(2-エトキシー5-メタンス <u>ルホンアミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ</u> [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

実施例9を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 エタノールで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶 として得た。m. p. : 246-8℃

分析: C,, H,, N, O, S・O. 5H, Oとして

計算値: C, 49.72; H, 5.21; N, 18.1

【0073】 <u>実施例14</u>

1-エチル-3-メチル-6-(2-エトキシ-5-メ <u>タンスルホンアミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピ</u> ラソロ〔3, 4-d〕ピリミジン-4-オン

実施例10を出発物質として用いて同様の方法を実施 し、エタノールで再結晶させて、標題の化合物を白色の 結晶として得た。m. p. :220℃

分析: C,, H,, N, O, Sとして

分析值: C, 52.30; H, 5.34; N, 17.9

【0074】 実施例15

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-アセト <u>アミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3,</u> 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化アセチル (0.3ml) を、実施例7 (0.5g) をテトラヒドロフラン(30m1)とトリエチルアミン (0.4ml)とに溶解して得た溶液に添加し、室温で 30分間攪拌した。沈殿物をろ別し、溶液を真空中で濃 縮した。残査を水に取り入れ、ジクロロメタンで抽出し た。有機層を水で洗浄し、乾燥させ(Na、SO.)、 濃縮した。エタノールで再結晶させて、標題の化合物を 白色の結晶 (400mg) として得た。m. p. : 25 4 - 6℃

分析: C,, H,, N, O, として

計算值: C, 60.82; H, 5.98; N, 19.7

分析值: C, 60.87; H, 6.01; N, 19.9

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0075】 実施例16

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-アセトアミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化アセチルと実施例8を出発物質として用いて同様の 方法を実施し、エタノールで再結晶させて、標題の化合 物を白色の結晶として得た。m. p. : 239-41℃ 30 分析: C₁, H₂, N₃ O₃ · O₂ 5 H₂ Oとして

計算值: C, 60.30; H, 6.38; N, 18.5

分析值: C, 60.29; H, 6.06; N, 18.7

【0076】 <u>実施例17</u>

<u>1-エチル-3-メチル-6-(2-エトキシ-5-ア</u> セトアミドフェニル)-1,5-ジヒドロ-ピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

実施例10と塩化アセチルを出発物質として用いて同様 分析値:C, 49.34; H, 5.10; N, 17.9 40 の方法を実施し、エタノールで再結晶させて、標題の化 合物を白色の結晶として得た。m.p.:250℃ 分析: C,, H,, N, O, として

計算值: C, 60.83; H, 5.96; N, 19.7

分析值: C, 60.56; H, 5.92; N, 19.7

【0077】<u>実施例18</u>

1, 3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-(4-フルオロベンズアミド) フェニル] -1, 5-ジヒドロ 計算値:C, 5 2. 1 6; H, 5. 4 1; N, 1 7. 8 50 <u>- ピラゾロ〔3, 4 - d〕ピリミジン-4 - オン</u>

2.7

実施例7と塩化4-フルオロベンゾイルを出発物質とし て用いて同様の方法を実施し、エタノールで再結晶させ て、標題の化合物を白色の結晶として得た。 m. p.: 2590

分析: C,, H,, N, FO, として

計算值: C, 63.44; H, 5.09; N, 16.0

分析值: C, 63.68; H, 5.18; N, 15.9

【0078】 実施例19

1, 3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-((2 <u>- チエニル)カルボキサミド)フェニル〕 - 1, 5 - ジ</u> ヒドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン 実施例7と塩化チエノイルを出発物質として用いて同様 の方法を実施し、エタノールで再結晶させて、標題の化 合物を白色の結晶として得た。m. p. : 2 6 5 ℃

分析: C,, H,, N, O, Sとして

計算值: C, 59. 56; H, 5. 06; N, 16. 5

分析值: C, 59. 73; H, 5. 01; N, 16. 6 20 m. p.:300℃

【0079】 実施例20

1,3-ジメチルー6-〔2-プロポキシー5-(プロ <u>モアセトアミド) フェニル) - 1, 5 - ジヒドローピラ</u> ソロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

実施例7と塩化プロモアセチルを出発物質として用いて 同様の方法を実施し、エタノールで再結晶させて、標題 の化合物を白色の結晶として得た。m. p. : 208-10℃

分析: C,, H,, BrN, O, として

計算値: C, 49.78; H, 4.64; N, 16.1

分析值: C, 50.08; H, 4.67; N, 16.2

【0080】 実施例21

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-メトキ シカルボニルアミノフェニル)-1,5-ジヒドロービ ラゾロ(3, 4-d)ピリミジン-4-オン

実施例7とクロロギ酸メチルを出発物質として用いて同 様の方法を実施し、テトラヒドロフランで再結晶させ て、標題の化合物を白色の結晶として得た。m. p.: 252-4%

分析: C., H., N. O. として

計算值: C, 58, 20; H, 5, 70; N, 18, 8

分析值: C, 58, 17; H, 5, 77; N, 19, 2

[0081] 実施例22

<u>1,3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-エトキ</u> $\frac{y_1}{y_2}$ $\frac{y_3}{y_3}$ $\frac{y_4}{y_5}$ $\frac{y_5}{y_5}$ $\frac{y_5}{y_5}$

ラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例7とクロロギ酸エチル(0.3ml)を出発物質 として用いて同様の方法を実施し、エタノールで再結晶 させて、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.

p. : 220℃

分析: C,, H,, N, O, として

計算値: C, 59.21; H, 6.01; N, 18.1

分析值: C, 59. 23; H, 6. 12; N, 18. 2 10 8

【0082】 <u>実施例23</u>

1,3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-ウレイ ドフェニル) -1, 5-ジヒドローピラゾロ〔3, 4d] ピリミジン-4-オン

シアン酸カリウム (1g) を、実施例7 (500mg) を水(5m1)と酢酸(5m1)とに溶解して得た溶液 に添加した。室温で1時間攪拌した後、結晶をろ別し、 水で洗浄し、乾燥させた。エタノールで再結晶させて、 標題の化合物を白色の結晶(300mg)として得た。

分析: C., H., N. O, として

計算値: C, 57. 29; H, 5. 65; N, 23. 5

分析值: C, 56.93; H, 5.46; N, 23.3

【0083】 実施例24

1, 3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-チオウ ν イドフェニル) -1, 5 - ジヒドローピラゾロ〔3, 4-d] ピリミジン-4-オン

30 チオシアン酸カリウム (2g)、実施例7 (500m) g) を水(5 m l) に入れたもの、および酢酸(5 m 1) からなる混合物を、攪拌しながら還流温度で3時間 加熱した。これを水で希釈し、結晶をろ別し、水とエタ ノールで洗浄し、乾燥させた。ジメチルホルムアミドで 再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶(240m g) として得た。m. p. :300℃

分析: C:, H:, N, O, Sとして

計算値: C, 54. 8'2; H, 5. 41; N, 23. 0 6; S, 8. 61

40 分析値: C, 54.99; H, 5.54; N, 23.0 6; S, 9. 09

【0084】 実施例25

1, 3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-(N-シアノ-S-メチルイソチオウレイド)フェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ〔3, 4-d〕ピリミジン -4-オン

実施例7(1.9g)とシアノイミノジチオカルポネー ト(3g)とをエタノール(150ml)に溶解して得 た溶液を、アルゴンをゆっくり吹き込みつつ還流させな 査をシリカゲルクロマトグラフィーにかけた。カラム を、まずトルエン/イソプロピルアミン(90/10) で溶離し、その後ジクロロメタン/メタノール(90/ 10)で溶離して、所望の生成物を得た。アセトニトリ ルで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶(0.9 8g) として得た。m. p. : 260℃

分析: C1, H21 N1 O1 Sとして

計算値: C, 55.45; H, 5.14; N, 23.8

分析值: C, 55.39; H, 5.35; N, 23.4 10

【0085】実施例26

<u>1,3-ジメチルー6-〔2ープロポキシー5-(N-</u> メチル-N-シアノグアニジノ)フェニル<math>]-1,5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オ

実施例25 (300mg) のエタノール (50ml) 溶 液を穏やかに還流させながら、メチルアミンガスを2時 間ゆっくり吹き込んだ。得られた沈殿物をろ別し、エタ ノールで洗浄し、乾燥させた。ジメチルホルムアミドで 20 再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶(250m g) として得た。m. p. :>300℃

分析: C1, H1, N1 O1 として

計算値: C, 57.86; H, 5.62; N, 28.4

分析值:C, 57.96;H, 5.69;N, 28.2

【0086】 <u>実施例27</u>

1, 3-ジメチル-6- (2-プロポキシ-5-(N-プチル-N-シアノグアニジノ) フェニル<math>]-1, 5- 30 ジヒドローピラゾロ〔3, 4-d〕ピリミジン-4-オ 之

n-プチルアミン (1m1、過剰) を、実施例25 (3 00mg)のエタノール(50ml)溶液に添加し、4 時間還流させた後、冷却した。得られた沈殿物をろ別 し、クロロホルムで洗浄した。エタノールで再結晶させ て、標題の化合物を光沢のある結晶(115mg)とし て得た。m. p. : 295℃

分析: C,,H,,N,O,・0.5H,Oとして

分析值: C, 59.15; H, 6.39; N, 24.9

【0087】 <u>実施例28</u>

1, 3-ジメチルー6- [2-プロポキシー5-(4-<u>フルオロフェニルウレイド)フェニル]-1,5-ジヒ</u> ドローピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン 4-フルオロフェニルイソシアネート(0.2g、1. 5 mmol) を、実施例7 (0.31g、1mmol) のテトラヒドロフラン (40ml) 溶液に添加した。

二、三分後に結晶化が起きた。混合物を室温で30分間 攪拌した。結晶をろ別し、エーテルで洗浄し、乾燥させ た。テトラヒドロフランで再結晶させて、標題の化合物 を白色の結晶 (200mg) として得た。m. p. : 2 80%

分析: C,, H,, FN, O, として

計算値: C, 61.32; H, 5.14; N, 18.6 5; F, 4. 21

分析值: C, 62.19; H, 5.15; N, 18.6 1; F, 3.80

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0088】実施例29

1,3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-エトキ シカルボニルチオウレイドフェニル) - 1, 5 - ジヒド D - P =

実施例7とエトキシカルポニルイソチオシアネートを出 発物質として用いて同様の方法を実施し、テトラヒドロ フランで再結晶させて、標題の化合物を得た。m.

p. : 240 - 2%

分析: C,, H,, N, O, Sとして

計算値: C, 54.03; H, 5.44; N, 18.9 0; S, 7. 21

分析值: C, -53.96; H, 5.34; N, 19.2 8; S, 7. 15

【0089】<u>実施例30</u>

1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-エチル ウレイドフェニル) -1, 5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例7とエチルイソシアネートを出発物質として用い て同様の方法を実施し、エタノールで再結晶させて、標 題の化合物を白色の結晶として得た。 m. p. :>30 0°C

分析: C₁, H₁₄ N₆ O₁ として

計算値: C, 59.36; H, 6.29; N, 21.8

分析值: C, 59. 24; H, 6. 33; N, 22. 0

【0090】 <u>実施例31</u>

<u>1,3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-エチル</u> 計算値:C, 59.30; H, 6.56; N, 25.1 40 <u>チオウレイドフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ</u> (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

> 実施例7とエチルイソチオシアネートを出発物質として 用いて同様の方法を実施し、テトラヒドロフランで再結 晶させて、標題の化合物を白色の結晶として得た。 m.

p. : 261℃

【0091】 実施例32

1, 3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-ジメチ ルアミノフェニル) - 1, 5 - ジヒドローピラゾロ <u>〔3,4-d〕ピリミジン-4-オン</u>

50 30%ホルムアルデヒド溶液 (3ml) を、実施例7

(0.5g)のギ酸(3ml)溶液に添加し、80℃で一晩加熱した。この溶液を水に注ぎ入れ、水酸化ナトリウムで中和し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥させ(Na、SO。)、濃縮したところ、黄色のオイルが得られた。これをシリカゲルクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール(95/5)の混合液で溶離して精製した。エタノールで再結晶させて、標題の化合物を黄色の結晶(125mg)として得た。m.p.:180℃

分析: C., H., N, O, として

計算值: C, 63.32; H, 6.76; N, 20.5 2

分析值:C, 62. 75;H, 6. 77;N, 20. 42

以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0092】 実施例33

 $\frac{1-x+y-3-x+y-6-(2-7-x+y-5-y+y-6-(2-7-x+y-5-y+y-1)-1, 5-y+y-1-2-y+y-1}{1-(3, 4-d) ピリミジン-4-オン}$

実施例 8 を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 アセトニトリルで再結晶させて、標題の化合物を黄色の 結晶として得た。m. p. : 1 5 3 ℃

分析: C,, H,, N, O, として

計算值: C, 64.20; H, 7.09; N, 19.70

分析值:C, 64.11;H, 7.14;N, 19.7

[0093] 実施例34

1, 3-ジメチル-6-(5-シアノ-2-プロボキシフェニル)-1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン

1, 3-ジメチル-6-(5-プロモ-2-プロポキシ フェニル) -1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ〔3, 4d] ピリミジン-4-オン(WO93/07149に記 載の方法に従って調製したもの、0.34g、0.9m mol)、シアン化ナトリウム(0.045g、0.9 mmol), 18-09000-6 (0. 24g, 0. 9) mmol) およびテトラキス (トリフェニルホスフィ ン) パラジウム (0) (0.52g、0.45mmo 1) をテトラヒドロフラン (20m1) とエタノール (20ml)とに加えた混合物を、還流させながら4時 間加熱した後、減圧下で濃縮した。残査を水で希釈し、 ジクロロメタンで抽出した。有機相を乾燥させ(Nax S〇、)、真空中で濃縮して固体を得た。これをシリカ ゲルクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタ ノール(98/2)の混合液で溶離した。イソプロパノ ールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.1) 4g) として得た。m. p. :208℃ 以下の化合物を、同様の方法で得た。

【0094】 実施例35

1-xチル-3-xチル-6-(5-yアノ-2-プロポキシフェニル) -1, 5-yヒドロ-ピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

32

1-x チルー3-x チルー6-(5-7 ロモー2-7 ロボキシフェニル) -1, 5-3 ヒドローピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジンー4-4 ン (WO93/07149 に記載の方法に従って調製したもの)を出発物質として用いて同様の方法を実施し、イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.

10 p. : 190℃

分析: C., H., N, O, として

計算值: C, 64.08; H, 5.68; N, 20.7

分析值: C, 64. 22; H, 5. 79; N, 20. 6 4

【0095】 実施例36

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-チオカルバモイルフェニル)-1,5-ジヒドローピラ ゾロ [3,4-d] ピリミジン-4-オン

20 実施例 3 5 (0.85g、2.52mmol)、ジエチルジチオホスフェート(0.5ml、3mmol)、および水1滴からなる混合物を室温で24時間攪拌した後、水に注ぎ入れた。沈殿物をろ別し、水で洗浄し、乾燥させた。メタノールで結晶化して、標題の化合物を黄色の結晶(0.58g)として得た。m.p.:256

分析: C,, H,, N, O, Sとして

計算値: C, 58.20; H, 5.70; N, 18.8

30 分析值: C, 58. 37; H, 5. 78; N, 18. 7 3

【0096】 実施例37

40

1-エチル-3-メチル-6- [2-プロボキシ-5-(4-メチル-2-チアゾリル) フェニル] -1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

実施例 36(0.45g、1.2mmol) とクロロアセトン (0.195ml、2.4mmol) を無水エタノール (60ml) に入れた混合物を、還流させながら $16時間加熱した。滅圧下で濃縮した後、残査を水で処理し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥させ <math>(Na.SO_i)$ 、濃縮した。残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール (95/5) で溶離して精製した。イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を灰白色の結晶 (0.06g) として得た。m.p.:215 分析: $C_{11}H_{11}N_{12}$ $O_{11}S_{12}$

計算値: C, 61.59; H, 5.66; N, 17.1

50 分析值: C, 61.20; H, 5.67; N, 16.8

【0097】 実施例38

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-ヒドロキシアミジノフェニル)-1,5-ジヒドローピ ラゾロ (3,4-d) ピリミジン-4-オン

3.3

実施例 35(1g、3mmol)、塩酸ヒドロキシルアミン (0.82g,12mmol)、および炭酸カリウム (1.025g,7.5mmol) をメタノール(50ml) と水(50ml) とに入れた混合物を還流させながら 4 時間加熱した後、水に注ぎ入れた。沈殿物をろ別し、水で洗浄し、乾燥させた。メタノール/ジメチルホルムアミドで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.47g) として得た。m.p.:>260 分析: $C_{11}H_{11}N_{6}O_{7}$ として

計算値: C, 58.37; H, 5.99; N, 22.69

分析值:C, 58. 29;H, 5. 95;N, 22. 6 2

[0098] <u>実施例39</u>

1, 3-ジメチル-6- (2-プロボキシ-5- (1- 20 N-メチル-3-ヒダントイニルメチル) フェニル) - 1, 5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン -4-オン

60%の水酸化ナトリウムをミネラルオイルに入れたもの(54mg、1.365mmol)をジメチルホルムアミド(5ml)に入れて得た懸濁液に、1-N-メチルヒダントイン(146mg、1.3mmol)溶液を滴下し、室温で15分間攪拌した。中間体16(0.5g、1.3mmol)のジメチルホルムアミド(10ml)溶液を滴下し、50℃で1.5時間攪拌した後、減30圧下で濃縮した。残査を水とともに加熱し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na、SO、)、濃縮して固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール(95/5)で溶離して精製した。メタノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.09g)として得た。

m. p. : 236℃

分析: C., H., N. O. として

計算値: C, 59. 42; H, 5. 70; N, 19. 8 0

分析值:C, 59. 38; H, 5. 74; N, 19. 8 1

【0099】 実施例40

1, 3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-(2-フェニル-4-チアゾリル) フェニル) -1, <math>5-ジヒ ドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン 1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-プロモアセチルフェニル) -1, <math>5-ジヒドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン (WO93/07149)に記載の方法に従って調製したもの、0. 4g、

0.95mmol)とチオベンズアミド(0.13g、0.95mmol)とを無水エタノール(50ml)に入れた混合物を、還流させながら1時間加熱した後、減圧下で濃縮した。残査を水とともに加熱し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na.SO.)、濃縮して固体を得た。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール(95)で溶離して精製した。メタノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.12g)として得た。

m. p. :200℃

分析: C., H., N, O, S, として 計算値: C, 65.63; H, 5.07; N, 15.3

分析値: C, 65. 89; H, 5. 09; N, 15. 45

【0100】 実施例41

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-トリフルオロアセトアミドフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

20 無水トリフルオロ酢酸 (0.5 ml、4 mmol)を、 実施例7 (310 mg、1 mmol)とトリエチルアミン (0.5 ml)とをテトラヒドロフラン (30 ml) に溶解して得た溶液に添加し、室温で1時間攪拌した。 この溶液を真空中で濃縮し、残査を水中に取り、ジクロロメタンで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥させて、擦りの化合物を白色の結晶 (310 mg)として得た。m.p.:215℃

分析: C₁, H₁, F, N, O, として,

30 計算値: C, 52.81; H, 4.43; N, 17.1 1

分析值: C, 52. 72; H, 4. 32; N, 16. 9

【0101】 <u>実施例42</u>

1, 3-ジメチル-6-(2-イソプロボキシ-5-ニトロフェニル)-1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

(0.18g) として得た。m.p.:240℃

分析:C,,H,,N,O,として

計算値: C, 55.97; H, 4.99; N, 20.40

分析值: C, 55.60; H, 5.04; N, 20.1

50 以下の化合物を、同様の方法で得た。

[0102] 実施例43

1, 3-ジメチル-6-(4-メチル-5-ニトロ-2 -プロポキシフェニル)-1, 5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

35

中間体 7 を出発物質として用いて同様の方法を実施し、 メタノール/ジメチルホルムアミドで結晶化して、標題 の化合物を黄色の結晶として得た。m. p. : 2 1 2 ℃ 分析: C., H., N; O, として

計算值: C, 57.14; H, 5.36; N, 19.6 0

分析值: C, 55. 85; H, 5. 36; N, 19. 2

【0103】実施例44

1, 3-ジメチル-6-(5-アミノ-4-メチル-2-プロポキシフェニル) -1, <math>5-ジヒドローピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例43を出発物質として用いて、実施例7の調製に用いたのと同じ方法を実施し、水/ジメチルホルムアミドで結晶化して、標題の化合物を淡褐色の結晶として得た。m.p.:218 $^{\circ}$

【0104】実施例45

1, 3-ジメチル-6- (2-プロポキシ-5-(4-メチルピペラジン-1-イル) アセチルアミノ) フェニル-1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例20 (300 mg、0.69 mM) とN-メチル ピペラジン (1g) とからなる混合物を、溶剤を用いず に、90℃で5分間加熱した。溶解した混合物を水 (2 0 ml) で希釈し、ジクロロメタンで抽出した。水で洗 浄した後乾燥させ (Na, SO,)、濃縮し、酢酸エチ 30 ルで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶 (150 m g)として得た。m.p.:163℃

分析: C,, H,, N, O, ・1 H, Oとして

計算值: C, 58.58; H, 7.05; N, 20.7

分析值: C, 58.16; H, 6.91; N, 20.2

[0105] 実施例46

1, 3-ジメチル-6- (2-プロポキシ-5-(2-イミダソリジンチオン-1-イルメチル) フェニル) - 40 1, 5-ジヒドロ-ピラソロ (3, 4-d) ピリミジン -4-オン

2-イミダゾリジンチオンを出発物質として用いて、実施例 3 9 の調製に用いたのと同じ方法を実施し、イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶として得た。 m. p. : 1 8 6 - 1 8 8 $\mathbb C$

【0106】 <u>実施例47</u>

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(N-Zクシンイミジルメチル) フェニル<math>]-1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

スクシンイミドを出発物質として用いて、実施例39の 調製に用いたのと同じ方法を実施し、メタソールで結晶 化して、標題の化合物を白色の結晶として得た。m. p.:250℃

【0107】 実施例48

1-x+y-3-x+y-6-(2-プロポキシ-5-ヒドラジドフェニル) -1, 5-ジヒドロ-ピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-x+y

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-10 メチルカルポキシフェニル)-1,5-ジヒドローピラソロ[3,4-d]ピリミジン-4-オン(WO93/07149に記載の方法に従って調製したもの、0.9g、2.43mmol)とヒドラジン水和物(1.4ml)とをエタノールに入れた混合物を、還流させながら16時間加熱した後、減圧下で濃縮した。残査を水で処理し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na.SO。)、濃縮した。残査をメタノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.76g)として得た。m.p.:264℃

20 分析:C.i.H., N. O, として

計算値: C, 58.37; H, 5.99; N, 22.6

分析值: C, 58.47; H, 5.90; N, 22.6

【0108】 実施例49

1-エチル-3-メチル-6- [2-プロポキシ-5-(3-フェニル-1, 2, 4-トリアゾール-5-イル)フェニル) -1, 5-ジヒドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

実施例48(0.5g、1.35mmol)とチオペンズアミド(0.185g、1.35mmol)とをキシレン(15ml)に入れた混合物を、還流させながら24時間加熱した後、減圧下で濃縮した。残査を水で処理し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na、SO、)、減圧下で濃縮したところ、オイルが得られた。これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール(98/2)で溶離して精製した。イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶(0.04g)として得た。

10 【0109】実施例50

1-エチル-3-メチル-6- [2-プロポキシ-5-(アセチルアミノアセチルアミノ) フェニル] -1, 5 -ジヒドローピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-

実施例8(0.8g、2.44mmol)、N-アセチルグリシン(0.62g、5.3mmol) およびジフェニルホスホリルアジド(2.4ml、11mmol)をジクロロメタン(100ml)に入れた混合物を、室温で48時間攪拌した後、水に注ぎ入れた。ジクロロメ タンで抽出した後、有機層を乾燥させ(Na, S

O.)、減圧下で濃縮したところ、オイルが得られた。 これをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジ クロロメタン/メタノール (95/5) で溶離して精製 した。イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を 淡いピンク色の結晶 (0.23g) として得た。m.

p. :>260℃

分析: C., H., N, O, として

計算値: C, 59.14; H, 6.15; N, 19.7

分析値: C, 58.70; H, 6.14; N, 19.6 103

【0110】 <u>実施例51</u>

分析: C., H., N, O, Sとして

計算値: C, 60.74; H, 5.35; N, 17.7

分析值: C, 59. 79; H, 5. 31; N, 17. 5

【0111】<u>実施例52</u>

1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル) - 3-メチル -6-(2-プロポキシフェニル) -1, 5-ジヒドロ -ピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

塩化2-プロポキシベンゾイル(2.10g)を、中間体8(2.04g)のピリジン(50ml)溶液に添加 30 した。この混合物を70℃で2時間加熱し、濃縮した後、水とともに加熱し、ジクロロメタンで抽出したところ、ゴム状の固体が得られた。これをジイソプロピルエーテルで処理して結晶化した。この生成物を、1Nの水酸化ナトリウム(20ml)、水(20ml)および30%過酸化水素(2.5ml)とともに攪拌しながら7時間加熱した。この溶液を水で希釈し、ろ過し、希塩酸で酸性にした。得られた沈殿物をろ別し、水で洗浄し、乾燥させ、エタノールで再結晶させて、標題の化合物を白色の結晶(0.34g)として得た。m.p.:18 40 2℃

分析: C., C., F, N, O, として

計算値: C, 55.73; H, 4.68; N, 15.2 9; F, 15.55

分析値: C, 55.83; H, 4.61; N, 15.4 4; F, 13.73

【0112】 実施例53

 $\frac{1-\sqrt{2}\nu-3-\sqrt{2}\nu-6-(2-\sqrt{2}\nu+2)\nu-1}{2\nu-2}$ $\frac{2-\sqrt{2}\nu-3-\sqrt{2}\nu-1}{2\nu-3-2}$ $\frac{2-\sqrt{2}\nu-3-\sqrt{2}\nu-1}{2\nu-3-2}$

塩化 2-プロポキシベンゾイルと中間体 10 を出発物質として用いて、実施例 2 の調製に用いたのと同じ方法を実施し、メタノールで結晶化して、標題の化合物を黄色の結晶として得た。 m. p. 147 \mathbb{C}

38

分析: C:, H:, N, O, として

計算值: C, 70.57; H, 5.92; N, 14.9

分析值: C, 69.07; H, 5.93; N, 14.8

0 【0113】 実施例54

 $\frac{1-\sqrt{3}}{1-\sqrt{3}}$ $\frac{1$

塩化2-プロポキシ-5-ニトロベンゾイルと中間体10を出発物質として用いて、実施例2の調製に用いたのと同じ方法を実施し、ジイソプロビルエーテルで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.

p. :136℃

分析: C,, H,, N, O, として

20 計算値: C, 63.00; H, 5.05; N, 16.7

分析值: C, 63.26; H, 5.26; N, 16.0

【0114】 <u>実施例55</u>

1 - (3 - ピリジルメチル) - 3 - メチル - 6 - (2 - プロポキシフェニル) - 1, 5 - ジヒドロピラゾロ <math>(3, 4 - d) ピリミジン $- 4 - 4 \rightarrow 2$

計算値: C, 67.18; H, 5.64; N, 18.6 5

分析值: C, 67.21; H, 5.66; N, 18.5

【0115】 <u>実施例56</u>

 $\frac{1-(4-ピリジルメチル)-3-メチル-6-(2-$ プロポキシフェニル)-1, 5-ジヒドロピラゾロ

(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化2-プロポキシベンソイルと中間体12を出発物質として用いて、実施例2の調製に用いたのと同じ方法を実施し、酢酸エチル/シイソプロピルエーテルで結晶化して、標題の化合物を結晶として得た。m. p. :約120℃

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 1.0 (t, 3H, CH, (OPr)); 1.8 (m, 2H, CH, (OPr)); 2.5 (s, 3H, CH,); 4.2 (t, 2H, OCH,); 5.8 (s, 2H, C 50 H, py); 7.1~8.9 (8HAr); 12.0 (s, 1H, N<u>H</u>)

【0116】 <u>実施例57</u>

1- (2-ピリジルメチル) - 3-メチル-6- (2-プロポキシフェニル)-1,5-ジヒドロピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン

塩化2-プロポキシベンゾイルと中間体13を出発物質 として用いて、実施例2の調製に用いたのと同じ方法を 実施し、イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物 を白色の結晶として得た。m. p. :158℃

分析: C,, H,, N, O, として

計算値: C, 67.18; H, 5.64; N, 18.6

分析值:C, 67.16;H, 5.60;N, 18.8

【0117】 実施例58

1- (3, 4-メチレンジオキシベンジル) -3-メチ ロピラゾロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

塩化2-プロポキシベンゾイルと中間体14を出発物質 として用いて、実施例2の調製に用いたのと同じ方法を 20 実施し、イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物 を白色の結晶として得た。m. p. : 1 4 6 ℃

分析: C., H., N. O. として

計算值: C, 66.02; H, 5.30; N, 13.3

分析值: C, 65.42; H, 5.28; N, 13.2

【0118】 <u>実施例59</u>

3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-チオカ <u>ルバモイルフェニル)-1,5-ジヒドロピラゾロ</u> [3, 4-d] $U \cup S \cup V \cup A - A \cup V$

実施例34を出発物質として用いて、実施例36の調製 に用いたのと同じ方法を実施し、メタノールで結晶化し て、標題の化合物を黄色の結晶として得た。m.p.: > 260℃

【0119】実施例60

1, 3-ジメチルー6- [2-プロポキシー5- (4-メチルー2-チアソリル)フェニル〕-1,5-ジヒド ロピラソロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン

に用いたのと同じ方法を実施し、エタノールで結晶化し て、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.p.: 230℃

分析: C,, H,, N, O, S, として

計算値: C, 60.74; H, 5.35; N, 17.7

分析値: C, 60.69; H, 5.35; N, 17.6

【0120】 実施例61

1, 3-ジメチル-6- [2-プロポキシ-5-(4- 50 分析値: C, 61.44; H, 5.60; N, 17.3

フェニルー2ーチアゾリル)フェニル] -1,5-ジヒ ドロピラソロ (3, 4-d) ピリミジン-4-オン 実施例59とクロロアセトフェノンを出発物質として用 いて、実施例37の調製に用いたのと同じ方法を実施 し、エタノールで結晶化して、標題の化合物を結晶とし て得た。m. p. :166℃

分析: C., H., N, O. S, として

計算値: C, 65.63; H, 5.07; N, 15.3

10 分析値: C, 64.53; H, 5.07; N, 14.9

【0121】 実施例62

<u>1, 3-ジメチルー6-〔2ープロポキシー5-〔2-</u> <u>チアソリル)フェニル】-1,5-ジヒドロピラゾロ</u> <u> 〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン</u>

実施例59 (0.35g)、プロモアセトアルデヒド (0.24g) および炭酸カリウム(0.4g) をDM F (20ml) に入れた混合物を、室温で一晩攪拌し た。減圧下で濃縮した後、残査を水で処理し、ジクロロ メタンで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥させ(N a、SO。)、濃縮した。残査を、ジクロロメタンに入 れた無水トリフルオロ酢酸(0.5ml)で、攪拌しな がら室温で1時間処理した。この後、水を添加した。ジ クロロメタンで抽出した後、有機層を乾燥させ(Na、 S〇、)、濃縮した。残査を、シリカゲルカラムクロマ トグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール(9 7/3)で溶離して精製した。水/DMFで結晶化し て、標題の化合物を結晶(0.018g)として得た。 m. p. : 209℃

30 分析: C., H., N, O. S・10. 5 H. Oとして 計算値: C, 58.46; H, 5.13; N, 17.9

分析值: C, 58, 42; H, 5, 10; N, 17, 7

【0122】 実施例63

1-エチル-3-メチル-6-〔2-プロポキシ-5-(2-メチル-4-チアゾリル)フェニル]-1,5-<u>ジヒドロピラゾロ〔3, 4-d〕ピリミジン-4-オン</u> 1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-実施例 5.9 を出発物質として用いて、実施例 3.7 の調製 40 プロモアセチルフェニル) -1 , 5 - ジヒドロピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン-4-オン(WO93/07 149に記載の方法に従って調製したもの)とチオアセ トアミドを出発物質として用い、実施例40の調製に用 いたのと同じ方法を実施し、イソプロパノールで結晶化 して、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.

p.:183℃

分析: C,, H,, N, O, S, として

計算値: C, 61.59; H, 5.66; N, 17.1

9

【0123】 実施例64

1-エチル-3-メチル-6- [2-プロポキシ-5-(2-フェニル-4-チアゾリル) フェニル] -1, 5 -ジヒドロピラゾロ[3, 4-d] ピリミジン-4-オ シ

1-エチル-3-メチル-6-(2-プロポキシ-5-プロモアセチルフェニル)-1,5-ジヒドロピラゾロ (3,4-d)ピリミジン-4-オン(WO93/07 149に記載の方法に従って調製したもの)を出発物質 10 として用い、実施例40の調製に用いたのと同じ方法を 実施し、イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物 を白色の結晶として得た。m.p.:217℃

分析: C., H., N, O, Sとして

計算値: C, 66. 22; H, 5. 34; N, 14. 8

分析値: C, 66.00; H, 5.32; N, 15.0

【0124】 実施例65

1-エチル-3-メチル-6- [2-プロポキシ-5- 20 (2-(3-ピリジル) - 4-チアゾリル) フェニル] -1, 5-ジヒドロピラゾロ [3, 4-d] ピリミジン -4-オン

分析: C., H., N. O. S. として

計算値: C, 63.54; H, 5.12; N, 17.7 8

分析値: C, 62.94; H, 5.13; N, 17.5

【0125】 <u>実施例66</u>

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-ヒドラジドフェニル)-1, 5-ジヒドロピラゾロ〔3, 4-d〕 ピリミジン-4-オン

1、3-ジメチルー6-(2-プロポキシー5-メチルカルポキシフェニル)ー1、5-ジヒドロピラゾロ $\{3,4-d\}$ ピリミジンー4-オン(WO93/07149に記載の方法に従って調製したもの)を出発物質として用い、実施例48の調製に用いたのと同じ方法を実施して、標題の化合物を白色の結晶として得た。

NMR (DMSO, 250MHz, ppm): 0. 95 (t, 3H, CH, (OPr)); 1. 75 (m, 2 H, CH, (OPr)); 2. 4 (s, 3H, C H,); 3. 85 (s, 3H, N-CH,); 4. 1 (t, 2H, O-C<u>H</u>,); 7, 2 (d, 1H, H, Ar); 7, 95 (dd, 1H, H, Ar); 8, 2 (sd, 1H, H, Ar); 9, 8 (s, 1H, NH) [0126] 実施例 67

42

1, 3-ジメチル-6-(2-プロポキシ-5-(3-フェニル-1, 2, 4-トリアゾール-5-イル) フェニル) -1, 5-ジヒドロピラゾロ(3, 4-d) ピリミジン-4-オン

実施例66を出発物質として用い、実施例49の調製に 用いたのと同じ方法を実施し、イソプロパノール/ジイ ソプロピルエーテルで結晶化して、標題の化合物を白色 の結晶として得た。m.p.:250℃

分析: C., H., N, O, として

計算値: C, 65.29; H, 5.25; N, 22.2

分析值: C, 65.45; H, 5.24; N, 19.0

【0127】 実施例68

1,3-ジメチル-6- [2-プロポキシ-5-(2-チエニル)フェニル]-1,5-ジヒドロピラゾロ (3,4-d)ピリミジン-4-オン

5, 2-(トリメチルスズ) チオフェン (2.5g) と 塩化ビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (I

I) (360mg) とをテトラヒドロフラン (50ml) に入れた混合物を、選流させながら20時間加熱した後、滅圧下で濃縮した。残査を水で希釈し、ジクロロメタンで抽出した。有機層を乾燥させ(Na、S

O₄)、真空中で濃縮した。残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/メタノール (99/1)で溶離して精製した。ジイソプロピルエーテル/イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を結晶 (0.17g)として得た。m.p.: 184 $^{\circ}$ 分析: C_{10} H₁₀N₄O₂S₁として

計算値: C, 63.14; H, 5.30; N, 14.7

分析值: C, 63.33; H, 5.19; N, 14.5

【0128】 実施例69

1, 3-ジメチル-6-[2-プロポキシ-5-(5-40 メチル-2-チエニル)フェニル]-1, 5-ジヒドロピラゾロ[3, 4-d] ピリミジン-4-オン

5-メチルー2-(トリメチルスズ)チオフェンを出発物質として用いて、実施例68の調製に用いたのと同じ方法を実施し、ジイソプロピルエーテル/イソプロパノールで結晶化して、標題の化合物を白色の結晶として得た。m.p.:178 $\mathbb C$

分析: C,, H,, N, O, S, として

計算値: C, 63.94; H, 5.62; N, 14.2

50 分析值: C, 63.02; H, 5.56; N, 14.1

1

【0129】生物学的作用

本発明の化合物を、既述の方法に従って評価分析した。 その結果から、本発明の化合物が、本発明の化合物のう ちの代表的なものの I Cs 値により示されるように、 c GMP特異性PDEの強力な抑制剤であることが分か る。上記の実施例 7、 1 1、 15、 18、 19、 22、

43

30、31、37、41、51、63、65、67および69の化合物のIC,。値は、1~10nMの範囲にある。同様の分析によれば、ザプリナスト (Zaprinast) のIC,。値は200nMである。1. ザプリナストは、cGMP特異性PDEの公知の選択的な抑制剤である (TSaeki & I Saito, Biochemical Pharmacology, 46 (5), p.833-839, 1993を参照)。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

F

技術表示箇所

(72)発明者 ヌリナ、ドディ

フランス国レ、ジュリ、アブニュ、デュ、ケベック、25、ゼードアー、ド、クルタブフ、ラボラトワール、グラクソ、ソシエテ、アノニム、サントル、ド、ルシェルシュ内

AED